

(11)Publication number:

07-308578 /

(43)Date of publication of application : 28.11.1995

(51)Int.Cl.

B01J 23/84 BO1D 53/88 BO1D 53/94 B01J 23/89

(21)Application number: 06-131186

(71)Applicant: DAIHATSU MOTOR CO LTD

20.05.1994 (22)Date of filing:

(72)Inventor:

TANAKA HIROHISA

YAMADA KOJI

(54) EXHAUST GAS PURIFYING CATALYST

(57)Abstract:

PURPOSE: To remove NO. even in lean region.

CONSTITUTION: A (La0.9Ce0.1)NiO3 perovskite type multiple oxide powder carrying Rh (0.04wt.%) is obtained by mixing a rhodium nitrate aq. solution with a (La0.9Ce0.1)NiO3 perovskite type multiple oxide powder so as to become 0.04wt% expressed in terms of rhodium and drying and firing the mixture.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

24.03.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

30.07.2002

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

JAPANESE-	[JP.07-308578.A]

CLAIMS <u>DETAILED DESCRIPTION TECHNICAL FIELD PRIOR ART</u> <u>EFFECT OF THE INVENTION TECHNICAL PROBLEM MEANS EXAMPLE DESCRIPTION OF DRAWINGS DRAWINGS</u>

* NOTICES *

JPO and NCIP1 are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The catalyst for emission gas purification characterized by including nickel to B site of the perovskite mold multiple oxide in which a general formula is shown by ABO3.

[Claim 2] The catalyst according to claim 1 a general formula is indicated to be by A1-xA'xNi1-yB'yO3. however — A — Ce — removing — a rare earth metal — one — a sort — or — two — a sort — more than — A — ' — Ce — Mg — calcium — Sr — and — Ba — inside — one — a sort — or — two — a sort — more than — B — ' — one sort in Cr, Mn, Fe, Co, and Cu or two sorts or more, O<=x<=0.5, and O<=y<=0.8 — it is .

[Claim 3] The catalyst according to claim 1 or 2 which furthermore contains one sort in Ru, Rh, Pd, Ag, Os, Ir, Pt, and Au, or two sorts or more 5 or less % of the weight as noble metals.

[Claim 4] The catalyst according to claim 1, 2, or 3 which furthermore contains one sort in CeO2, O (CeZr)2, O (CeZr)2, O (CeSi)2, aluminum203, SiO2, and SiO2 and aluminum 2O3, or two sorts or more as heat-resistant support.

* NOTICES *

JPO and NCIP1 are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Industrial Application] This invention relates to the catalyst suitable for especially the emission gas purification of a lean burn engine about the catalyst which processes THC (total hydrocarbon), CO (carbon monoxide), NOx (nitrogen oxides), etc. which are contained in the exhaust gas which occurs from an automobile engine, the diesel power plant for a generation of electrical energy, or a boiler. [0002] A lean burn engine is an engine with which air controls a fuel by the conditions which entered more superfluously than the stoichiometry—amount which can be theoretically burned completely, and is operated in the usual service condition. For example, the gasoline lean burn engine operated by lambda(excess air factor) =1.4-1.6, It is used as that in which it was operated in stoichiometry—conditions or a fuel rich field in the time of acceleration at first, and the partialness lean burn engine operated in the Lean field also contained the diesel power plant operated by lambda=1.02-2.0 at the time of other actuation.

[Description of the Prior Art] As a catalyst which purifies THC, CO, NOx, etc. which are contained in the exhaust gas of an automobile engine, the three way component catalyst which makes an oxidation reduction reaction cause between NOx of an oxidizing quality, and HC of reducibility and CO is used. What supported Pt, Pd, and Rh to the activated alumina of catalyst support as such a three way component catalyst, the thing (Applied Catalysis, 48 (1989) 93 –105 reference) which added La 2O3 to Pd/alumina catalyst, the thing which added CeO2 for 2OPt–Rh/aluminum3 catalyst are known.

[0004] The method of using ammonia for a reducing agent by making a platinum metal, V, Ti, etc. into a catalyst as a catalyst which removes NOx from the stationary source of a boiler etc. is common. In recent years, research of the approach of making an ion-exchange mold zeolite (for example, Cu-ZSM -5) into a catalyst, and removing NOx, using NH3 and HC as a reducing agent is done briskly.

[0005] Moreover, utilization is expected as a cheap three way component catalyst for exhaust gas clarification with which the multiple oxide which has the perovskite type structure which consists of a rare earth metal, an alkaline earth metal, and transition metals purifies CO, HC, and NOx (refer to JP,59-87046,A and JP,60-82138,A). Although CO and the clarification capacity of HC are excellent, this perovskite mold multiple oxide is a little inferior in the clarification capacity of NOx, and they are not enough to present practical use as a three way component catalyst for automobile exhaust. Then, in order to heighten the NOx clarification capacity of a perovskite mold multiple oxide catalyst, also making noble metals live together is proposed (refer to JP,5-31367,A). [0006]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] the window gate which it is required for those components to exist in the amount near amounts [stoichiometric] since a three way component catalyst processes simultaneously NOx which is HC, CO, and the oxidizing quality component which are a reducibility component, if the catalyst for automobile engines is explained, and purifies those three components by the ratio of air and a fuel, i.e., air—fuel ratio A/F, efficiently near 14.6 (lambda= 1) — **** — it is. An engine output has the inclination for fuel consumption to worsen, although the field smaller than 1 is called the rich field in the field where the fuel is more superfluous and lambda becomes large in a rich field. Conversely, a larger field than 1 is a field where air is superfluous, lambda is called the Lean field, and although an output becomes small, it has the inclination for fuel consumption to become good. Then, the lean burn engine it runs mainly in the Lean field for the purpose of energy saving is examined.

[0007] The exhaust gas of the engine when running in the Lean field has a high residual oxygen density. When the oxygen density in exhaust gas exceeds 1%, HC and CO which are a reducibility component react selectively with residual oxygen, and stop showing activity to NOx with the three way component catalyst currently used as an automobile exhaust air gas cleanup catalyst. Since the oxygen density in exhaust gas also becomes 2 – 10% in a lean burn engine, in the conventional three way component catalyst, NOx is hardly unremovable. Moreover, in the situation that a reducing agent does not exist to the thing only containing NOx in exhaust gas, NOx is unremovable.

[0008] It is not practical from the point that equipment becomes large-scale by the approach of using ammonia for a reducing agent for including in the NOx source of release of an automobile or a migration mold, and NH3 has toxicity. Although the approach of making an ion-exchange mold zeolite a catalyst also uses NH3 and HC as a reducing agent, the rate of flow has not resulted in the level which can remove NOx efficiently in the field in which it is quick and space velocity (SV value) is big like the exhaust gas of an automobile. Moreover, it is known well that the endurance under hydrothermal is also inferior. There is also no activity over CO. This invention aims at offering the catalyst which can remove NOx also in the Lean field only as a conventional three way component catalyst.

[Means for Solving the Problem] This invention is a catalyst characterized by using a general formula for B site of the perovskite mold multiple oxide shown by ABO3 for the emission gas purification of a lean burn engine including nickel. This catalyst is desirable and a general formula is shown by A1-xA'xNi1-yB'yO3. here — A — Ce — removing — a rare earth metal — one — a sort — or — two — a sort — more than — A — ' — Ce — Mg — calcium — Sr — and — Ba — inside — one — a sort — or — two — a sort — more

than — B — ' — one sort in Cr, Mn, Fe, and Cu or two sorts or more, O(=x<=0.5, and O=y<=0.8 — it is .

[0010] It is desirable that one sort in Ru, Rh, Pd, Ag, Os, Ir, Pt, and Au or two sorts or more are furthermore included at 5 or less % of the weight of a rate as noble metals. Furthermore, it is desirable that one sort in CeO2, O (CeZr)2, O (CeZr)2, O (CeSi)2, aluminum2O3, SiO2, and SiO2 and aluminum 2O3 or two sorts or more are included as heat-resistant support.

[0011]

[Example]

(Example 1)

Manufacture of NiO3 perovskite mold multiple—oxide powder: (La0.9Ce0.1) What dissolved 0.09 mols of lanthanum nitrates, 0.01 mols of cerium nitrates, and 0.10 mols of nickel nitrate in 100ml of pure water, and the thing which dissolved 0.24 mols of citric acids in 100ml of pure water were mixed and agitated, and evaporation to dryness of the mixture was carried out at 70 degrees C in the vacuum by the evaporator. After moisture was lost, it held at 70 more degrees C for 8 hours. It was made ordinary pressure after returning to a room temperature after that. Then, the contents were calcinated at 300 degrees C in ejection and atmospheric air for 3 hours. Then, after the mortar ground, it calcinated at 1000 degrees C in atmospheric air for 5 hours. This powder checked that it was the perovskite structure of ABO3 mold as a result of analysis by the X diffraction.

[0012] (Example 2)

Manufacture of Rh (0.04 % of the weight) support (La0.9Ce0.1) NiO3 perovskite mold multiple—oxide powder: It measured, mixed and agitated so that a nitric—acid rhodium water solution might be made into the amount of rhodiums and it might become 0.04% of the weight to the perovskite mold multiple oxide powder manufactured in the example 1. After drying the mixture at 110 degrees C for 10 hours, it calcinated at 600 degrees C for 3 hours, and Rh (0.04 % of the weight) support (La0.9Ce0.1) NiO3 perovskite mold multiple oxide powder was obtained.

[0013] (Example 3)

To 100ml of pure water, Manufacture of O(nickel(La0.9Ce0.1)0.7Co0.3) 3 perovskite mold multiple oxide powder which supported Pt (0.2 % of the weight) and Rh (0.04 % of the weight): 0.09 mols of lanthanum nitrates, What dissolved 0.01 mols of cerium nitrates, 0.07 mols of nickel nitrate, and 0.03 mols of cobalt nitrates, and the thing which dissolved 0.24 mols of citric acids in 100ml of pure water were mixed and agitated, and evaporation to dryness of the mixed liquor was carried out at 70 degrees C in the vacuum by the evaporator. After moisture was lost, it held at 70 more degrees C for 8 hours. It was made ordinary pressure after returning to a room temperature after that. Then, the contents were calcinated at 300 degrees C in ejection and atmospheric air for 3 hours. Then, after the mortar ground, it calcinated at 1000 degrees C in atmospheric air for 5 hours. This powder checked that it was the perovskite structure of ABO3 mold as a result of analysis by the X diffraction.

[0014] The nitrate water solution of the dinitro diamine platinum measured so that it might be made the amount of platinum and might become 0.2% of the weight to the obtained powder, and the nitric-acid rhodium water solution measured so that it might be made the amount of rhodiums and might become 0.04% of the weight were mixed and agitated. After drying the mixture at 110 degrees C for 10 hours, O(nickel(La0.9Ce0.1)0.7Co0.3) 3 perovskite mold multiple oxide powder which calcinated at 600 degrees C for 3 hours, and supported Pt (0.2 % of the weight) and Rh (0.04 % of the weight) was obtained.

[0015] the slurry of the surplus in order to measure the activity of the catalyst manufactured in the examples 1–3, after having added pure water to the catalyst powder obtained in the examples 1–3, respectively, considering as the slurry and making those slurries flow into the nature honeycomb support of cordierite (number of cels 400–/inch 2, the diameter of 30mm, die length of 50mm) — airstream — blowing — a purification — homogeneity was coated so that 7g of catalyst powder might remain at a time, respectively. The honeycomb behind a slurry coat was dried at 110 degrees C for 10 hours, in air, it calcinated at 600 degrees C for 3 hours, and the honeycomb—like sample was obtained.

[0016] (Example 1 of a comparison)

Conventional—type three way component catalyst (commercial three—way—component—catalyst Pt–Rh/aluminum2for automobiles O3+CeO2): A configuration is a ********* thing at the shape of a cylinder with a diameter [of 30mm], and a die length of 50mm about what was supported by cordierite honeycomb support (number of cels 400–/inch 2). Per [Pt] unit catalyst volume is [1.0 g/l and Rh of the amount of noble—metals support] 0.2 g/l.

[0017] (Example 2 of a comparison)

[0018] Activity was measured by the following model gas using the honeycomb-like sample which coated the catalyst of examples 1-3 and the example 1 of a comparison, respectively.

Model gas presentation NO 1700ppmCO 7000ppmH2 2333ppmC3H6 1500ppmC3H8 400ppmCO2 8%O2 0 - 7%N2 Nitrogen adjusted so that the full flow might become a part for 50l./.

[0019] Space velocity (SV) of the gas stream by which measurement temperature passes along 400 degrees C and a catalyst was made into about 85000-/time amount. The measurement result is shown in a table 1. lambda was adjusted by changing O2 concentration under model gas presentation.

[0020]

[A table 1]



	実施例 1			奥施例 2			実施例3			比較例1
2	CO	нс	NOx	CO	BC	NOx	co	нс	NOx	NOI
0.96	26	2	13	26	43	79	60	30	100	100
1.00	37	8	49	41	46	99	93	84	100	100
1.02	44	20	38	50	47	96	98	80	54	5
1.04	53	38	25	64	48	95	98	80	22	0
1.10	63	48	10	79	54	86	98	80	9	0
1.20	67	56	5	79	59	56	98	80	0	0
1.30	68	60	4	79	61	37	96	80	0	0

[0021] According to these results, the clarification capacity of NOx is maintained also in the Lean field, and the catalyst of this invention shows far big activity compared with the conventional clarification capacity. Moreover, a pyrosphere is also maintained from the temperature to which NOx clarification activity discovers the catalyst by this invention under the service condition in the Lean field. The result of having compared the elevated—temperature property when using it on condition that lambda= 1.2 is shown in drawing 1. It is a continuous line as a result of [of the catalyst of an example 2] measurement, and a broken line is as a result of [of the copper zeolite catalyst of the conventional example 2] measurement. It is in the inclination for activity to fall at an elevated temperature, in a copper zeolite catalyst. Therefore, it can use the catalyst of this invention also as an under floor converter attached in the bottom of a car also as the member used being exposed to an elevated temperature, for example, a manifold converter attached directly under an engine, and the degree of freedom of a car layout is not only high, but can use it also with broad operation mode and exhaust gas temperature.

[0022]

[Effect of the Invention] If the catalyst of this invention is used, NOx can be purified also in a lean burn engine. Moreover, if it combines with the conventional three way component catalyst, it can be used also with the partialness lean burn engine selectively used in stoichiometric conditions or a rich field.

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is drawing showing the catalyst of an example 2, and the temperature characteristic of the NOx decontamination capacity of the conventional copper ion—exchange zeolite.

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平7-308578

(43)公開日 平成7年(1995)11月28日

(51) Int. C1.5

識別記号 广内整理番号

FΙ

F D

技術表示箇所

B 0 1 J 23/84 B 0 1 D 53/86 ZAB A ZAB

53/94

B01D 53/86 ZAB

102 D

審査請求 未請求 請求項の数4

- -

(全5頁) 最終質に続く

(21)出願番号

特願平6-131186

(71)出願人 000002967

ダイハツ工業株式会社

大阪府池田市ダイハツ町1番1号

(22)出願日 平成6年(1994)5月20日

(72)発明者 田中 裕久

滋賀県蒲生郡竜王町大字山之上8000番地 ダイハツ工業株式会社滋賀テクニカルセン

夕一内

(72) 発明者 山田 浩次

滋賀県蒲生郡竜王町大字山之上3000番地

/ ダイハツ工業株式会社滋賀テクニカルセン

ター内

(74)代理人 弁理士 野口 繁雄

(54) 【発明の名称】排ガス浄化用触媒

(57) 【要約】

【目的】 リーン領域においてもNOxを除去できるようにする。

【締成】 (Lao.oCeo.i) NiO_2 ペロプスカイト型 複合酸化物粉末にさらに硝酸ロジウム水溶液をロジウム 最にして0.04重量%になるように混合し、その混合物を乾燥し、焼成してRh(0.04 重量%)担持(Lao.oCeo.i) NiO_8 ペロプスカイト型複合酸化物粉末を得る。

【特許請求の範囲】

【舘求項1】 一般式がABO。で示されるペロプスカ イト型複合酸化物のBサイトにNiを含むことを特徴と する排ガス浄化用触媒。

【舘求項2】 一般式がA,-xA'xNi,-yB'yO ₃で示される諦求項1に記載の触媒。ただし、AはCe を除く帝土頬金属の1種又は2種以上、

A'はCe、Mg、Ca、Sr及びBaのうちの1種文 は2種以上、

B'はCr、Mn、Fe、Co及びCuのうちの1種又 10 . は2種以上、

O≦x≦0.5、0≦y≤0.8である。

【請求項3】 さらに黄金属としてRu、Rh、Pd、 Ag、Os、Ir、Pt及びAuのうちの1種又は2種 以上を5重量%以下含む請求項1又は2に記載の触媒。 【請求項4】 さらにCeOs、(CeZr)Os、(C eZrY)O2, (CeSi)O2, Al2O3, SiO2, 及びSiOz·Al2O2のうちの1種又は2種以上を耐熱 性担体として含む請求項1、2又は3に記載の触媒。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は自動車エンジン、発電用 ディーゼルエンジン又はポイラーなどから発生する排ガ スに含まれるTHC(全炭化水素)、CO(一酸化炭 素)、NOx(窒素酸化物)などを処理する触媒に関 し、特にリーンパーンエンジンの排ガス浄化用に適する 触媒に関するものである。

【0002】リーンバーンエンジンとは、通常の運転条 件において空気が燃料を理論的に完全燃焼できる化学量 論的な量よりも過剰に入った条件で制御して運転される 30 エンジンのことであり、例えば λ (空気過剰率) =1.4~1.6で運転されるガソリンリーンパーンエンジン や、λ=1.02~2.0で運転されるディーゼルエンジ ンを初め、加速時などでは化学最論的な条件や燃料リッ チ領域で運転され、その他の動作時にはリーン領域で運 転されるパーシャル・リーンパーンエンジンも含んだも のとして使用されている。

[0003]

【従来の技術】自動車エンジンの排気ガスに含まれるT HC、CO、NOxなどを浄化する触媒としては、酸化 40 性のNOxと還元性のHCやCOとの問で酸化還元反応 を起こさせる三元触媒が用いられている。 そのような三 元触媒としては触媒担体の活性アルミナにPt, Pd, Rhを担持したもの、Pd/アルミナ触媒にLa₂O₃を 添加したもの (Applied Catalysis, 48(1989) 93-105参 照)、Pt·Rh/Al₂O₃ 放蝶にCeO₂を添加した ものなどが知られている。

【0004】ボイラーなどの固定発生源からのNOxを 除去する触媒としては、白金族金属又はV,Tiなどを

ある。 近年、イオン交換型ゼオライト(例えばСu-ZSM-5)を触媒としNH。やHCを還元剤として用 いてNOxを除去する方法の研究が盛んに行なわれてい

【0005】また、希土類金属、アルカリ土類金属及び **遷移金属から構成されるペロプスカイト型構造を有する** 複合酸化物は、CO、HC及びNOxを浄化する安価な 排気ガス浄化用三元触媒として実用化が期待されている (特開昭59-87046号公報、特開昭60-821 38号公報参照).このペロブスカイト型複合酸化物は CO、HCの浄化能力は優れているが、NOxの浄化能 力がやや劣っており、自勁車排ガス用の三元触媒として 実用に供するには十分でない。 そこで、 ペロブスカイト 型複合酸化物触媒のNOx浄化能力を高めるために、黄 金属を共存させることも提案されている(特関平5-3 1367号公報參照)。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】自動車エンジン用の触 媒について説明すると、三元触媒は還元性成分であるH 20 C, COと酸化性成分であるNOxを同時に処理するも のであるので、それらの成分が化学最齢的に等量に近い 量で存在することが必要であり、空気と燃料の比、すな わち空燃比A/Fでは14.6(λ=1) の近辺にそれら の3成分を効率よく浄化するウインド・ゲートをもって いる。入が1よりも小さい領域は燃料の方が過剰な領域 でリッチ領域と呼ばれており、リッチ領域ではエンジン の出力は大きくなるが燃費が悪くなる傾向がある。逆に λが1より大きい領域は空気が過剰な領域であり、リー ン領域と呼ばれており、出力は小さくなるが燞費が良く なる傾向がある。そこで、省エネルギーを目的として主 としてリーン領域で走行するリーンパーン・エンジンが 検討されている。

【0007】リーン領域で走行したときのエンジンの排 気ガスは残存酸素過度が高い。 自動車排気ガス浄化触媒 として使用されている三元触媒では、排気ガス中の酸素 **澱皮が1%を越えてくると還元性成分であるHC.CO** は残存酸素と選択的に反応してNOxに対しては活性を 示さなくなる。 リーンパーン・エンジンでは排気ガス中 の酸衆濫度が2~10%にもなるので、従来の三元触媒 ではNOxを殆ど除去することはできない。また、排気 ガス中にNOxだけを含むものに対しても避元剤が存在 しない状況ではNOxを除去することはできない。

【0008】アンモニアを選元剤に用いる方法では、自 動車や移動型のNOx発生源に組み込むには装置が大が かりになり、またNH₂が毒性をもつ点からも実用的で はない。イオン交換型ゼオライトを触媒とする方法もN HsやHCを還元剤として用いるが、自動車の排気ガス のように流速が速く空間速度(SV値) が大きな領域で 効率よくNOxを除去できるレベルには至っていない。 **触媒としてアンモニアを還元剤に用いる方法が一般的で 50 また、水熱下での耐久性が劣ることもよく知られてい**

る。COに対する活性もない。本発明は従来の三元触媒 としてだけではなく、リーン領域においてもNOxを除 去することができる触媒を提供することを目的とするも のである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式がAB Oっで示されるペロブスカイト型複合酸化物のBサイト にNIを含み、リーンパーンエンジンの排ガス浄化用に 用いられることを特徴とする触媒である。この触媒は、 好ましくは一般式がA_{1-x}A'_xN i_{1-y}B'_yO₃で示され 10 で粉砕した後、大気中で1000℃で5時間焼成した。 るものである。ここで、AはCeを除ぐ希土類金属の1 種又は2種以上、A'はCe、Mg、Ca、Sr及びB aのうちの1種又は2種以上、B'はCr、Mn、F e、Co及びCuのうちの1種又は2種以上、O≤x≤ 0.5、0≤y≤0.8である。

[0010] さらに資金属としてRu、Rh、Pd、A g、Os、Ir、Pt及びAuのうちの1種又は2種以 上を5亩型%以下の割合で含んでいることが好ましい。 · また、さらにCeO_x、 (CeZr)O_x、 (CeZrY) O₂、(CeSi)O₂、Al₂O₈、SiO₂、及びSiO 20 2·A 12Oaのうちの1種又は2種以上を耐熱性損体とし て含んでいることが好ましい。

[0011]

【実施例】

(実施例1)

(Lao, oCeo. 1)NiOsペロプスカイト型複合酸化物 粉末の製造:純水100m!に硝酸ランタン0.09モ ル、硝酸セリウム 0.01モル及び硝酸ニッケル0.10 モルを溶解したものと、純水100mlにクエン酸0. 24モルを溶解したものとを混合して撹拌し、その混合 30 た。 物をエパポレータにて真空中で70℃で蒸発乾固させ た。水分がなくなった後、さらに70℃で8時間保持し た。その後室温に戻した後、常圧にした。その後、その 内容物を取り出し、大気中で300℃で3時間焼成し た。その後、乳鉢で粉砕した後、大気中で1000℃で 5 時間焼成した。この粉末はX線回折による分析の結 果、ABOs型のペロプスカイト構造であることを確認 した。

【0012】 (実施例2)

Rh(0.04重量%)担持(Lao.oCeo.1)NiO3ペロ 40 ブスカイト型複合酸化物粉末の製造:実施例1で製造し たペロブスカイト型複合酸化物粉末に対し、硝酸ロジウ ム水溶液をロジウム量にして0.04重量%になるよう に計量して混合し、撹拌した。その混合物を110℃で 10時間乾燥した後、600℃で3時間焼成してRh (0:04 重量%)担持(Lao.oCeo.1)NiOsペロプス カイト型複合酸化物粉末を得た。

【0013】 (実施例3)

Pt(0.2重量%)及びRh(0.04重量%)を担持した (Lao.,Ceo.,)(Nio.,Coo.,3)Ogペロプスカイト 50

型複合酸化物粉末の製造:純水100mlに硝酸ランタ ン0.09モル、硝酸セリウム0.01モル、硝酸ニッケ ル0.07モル及び硝酸コパルト0.03モルを溶解した ものと、紅水100mlにクエン酸0.24モルを溶解 したものとを混合して撹拌し、その混合液をエパポレー 夕にて真空中で70℃で蒸発乾固させた。水分がなくな った後、さらに70℃で8時間保持した。その後室温に **戻した後、常圧にした。その後、その内容物を取り出** し、大気中で300℃で3時間焼成した。その後、乳鉢 この粉末はX線回折による分析の結果、ABOs型のペ ロブスカイト構造であることを確認した。

【0014】得られた粉末に対し、白金量にして0.2 重量%になるように計量したジニトロジアミン白金の硝 酸塩水溶液と、ロジウム量にして0.04重量%になる ように計量した硝酸ロジウム水溶液とを混合し、撹拌し た。その混合物を110℃で10時間乾燥した後、60 0℃で3時間焼成してPt(0.2重量%)及びRh(0. 0 4 重量%) を担持した (Lao. a Ceo. 1) (Nio. 7 Co σ. a) Osペロプスカイト型複合酸化物粉末を得た。

【0015】実施例1~3で製作した触媒の活性を測定 するために、実施例1~3で得られた触媒粉末にそれぞ れ純水を加えてスラリーとし、それらのスラリーをコー ジェライト質ハニカム担体(セル数400/inch²、直径 30mm、長さ50mm) に流入させた後、余剰のスラ リーを空気流で吹きはらい、それぞれ触媒粉末が7gず つ残るように均一にコーティングした。スラリーコート 後のハニカムを110℃で10時間乾燥させ、空気中に て600℃で3時間焼成してハニカム状サンプルを得

【0016】(比較例1)

従来型三元触媒(市販の自動車用三元触媒Pt・Rh/ A I₂O₂+CeO₂):形状はコージェライトハニカム担 体(セル数400/inch²) に担待されたものを直径30 mm、長さ50mmの円柱状にくり抜いたものである。 贯金属担持量は、単位触媒容積当りPtが1.0g/ 1. Rhが0.2g/1である。

【0017】(比較例2)

銅ゼオライト触媒:ZSM−5型ゼオライト(SiO。 /Al₂O₃=40) にCuO/Al₂O₅=1となるよう にイオン交換した粉体をコージェライト質ハニカム担体 にウォッシュコートし、それを直径30mm、長さ50 mmの円柱状にくり抜いた。

【0018】 実施例1~3と比較例1の触媒をそれぞれ コーティングしたハニカム状サンプルを用いて下記のモ デルガスにて活性を測定した。

モデルガス組成

NO 1700ppm

CO 7000ppm

H. 2333ppm

C_BH₆ C₉H₈ 1500ppm 400 ppm

CO2

8 %

0,

0~7%

N₂

全流量が50リットル/分となるように窒

素で調整した。

【0019】測定温度は400℃、触媒を通るガス流の 空間速度(SV) は約85000/時間とした。その測 定結果を表1に示す。 λはモデルガス組成中の○2 没度 を変化させることによって調整した。

[0020]

【表1】

(脊化率:%)

									144.3	17 db • 20 \
	寒施例 1			5	露施例 2			B雄例	比較例1	
2	CO	HC	NO1	CO	BC	NOz	CO	нс	Nos	101
0.96	26	2	18	26	43	79	60	80	100	100
1.00	37	8	43	41	46	99	93	84	100	100
1.02	44	20	38	50	47	96	98	89	54	5
1.04	58	32	25	64	48	95	98	80	22	0
1.10	63	48	10	79	54	86	96	60	9	Ð .
1.20	67	56	5	79	59	56	98	68	0	0
1.30	68	60	4	79	61	37	96	80	0	0

【0021】これらの結果によれば、本発明の触媒はリ 一ン領域においてもNOxの浄化能力が維持されてお り、従来の浄化能力に比べて遥かに大きな活性を示して いる。また、本発明による触媒はリーン領域での運転条 件下においても、NOx浄化活性が発現する温度から高 温域でも維持される。 λ=1.2の条件で使用したとき の高温特性を比較した結果を図1に示す。 実線は実施例 2の触媒の測定結果、破線は従来例2の銅ゼオライト触 媒の測定結果である。鍋ゼオライト触媒では、高温で活 性が低下する傾向にある。そのため、本発明の触媒は、 30 【図面の簡単な説明】 高温にさらされて使用される部材、例えばエンジン直下 に取りつけられるマニフォールドコンパータとしても、 又は車両下に取りつけられる床下コンパータとしても用

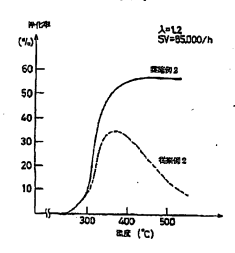
いることができ、車両レイアウトの自由度が高いだけで なく、幅広い速転モードや排気ガス温度でも使用するこ とができる。

[0022]

[発明の効果] 本発明の触媒を用いるとリーンパーンエ ンジンにおいてもNOxを浄化することができる。ま た、従來の三元触媒と組み合わせると、部分的に化学量 論的条件やリッチ領域で使用されるパーシャル・リーン パーンエンジンでも使用することができるようになる。

【図1】 実施例2の触媒と従来の銅イオン交換ゼオライ トのNOェ浄化能の温度特性を示す図である。

[图1]



フロントページの統き

(51) Int. Cl. 6 B O 1 J 23/89

識別記号 庁内整理番号 ZABA

FΙ

技術表示箇所

B01D 53/36 102 H